



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 июня 2019 года № ФСЗ 2011/10933

На медицинское изделие

Растворы многофункциональные DenIQ, DenIQ UNIHVAL
для очистки, промывки и дезинфекции мягких контактных линз

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Оптиксервис"
(ООО "Оптиксервис"), Россия,
630008, г. Новосибирск, ул. Сакко и Ванцетти, д. 77, эт. 5

Производитель
"Солеко С.п.А.", Италия,
Soleko S.p.A., 03037, Via Ravano snc Pontecorvo (FR), Italy

Место производства медицинского изделия
Soleko S.p.A., 03037, Via Ravano snc Pontecorvo (FR), Italy

Номер регистрационного досье № РД-27116/21621 от 07.05.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 июня 2019 года № 3957
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0039558

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 июня 2019 года

№ ФСЗ 2011/10933

Лист 1

На медицинское изделие

**Растворы многофункциональные DenIQ, DenIQ UNIHVAL для очистки,
промывки и дезинфекции мягких контактных линз:**

Во флаконах объемом:

- 60 мл,
- 90 мл,
- 100 мл,
- 120 мл,
- 240 мл,
- 360 мл.

В комплекте с контейнером для хранения контактных линз.

Handwritten signature

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Пивлюков

0055632